K

SYNTHÈSES

DE PHARMACIE

ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE,
les 23 et 30 juillet 4853,

PAR AMAND MESLIN,



PARIS.

E. THUNOT ET C*, IMPRIMEURS DE L'ÉCOLE DE PHARMACIE, RUE RACINE, 26, PRÈS DE L'ODÉON.

1855

PROFESSEURS DE LA FACULTÉ DE MÉDECINE.



MM. DUMÉRIL. BOUCHARDAT.

ÉCOLE SPÉCIALE DE PHARMACIE.

ADMINISTRATEURS.

MM. Bussy, Directeur.
Guibourt, Secrétaire, Agent comptable.
Lecanu, Professeur titulaire.

PROFESSEURS.

MM. BUSSY.

GAULTIER DE CLAUBRY.

LECANU.

CHEVALLIER.

GUIBOORT.

GUILBERT.

CRATIN.

Botanique.

CAVENTOU.

Toxicologie.

SOUBEIRAN.

Physique.

AGRÉGÉS.

MM. Grassi, Ducom. Pigujer, Robiquet. Ryveil,

NOTA. L'École ne prend sous sa responsabilité aucune des opinions émises par les candidats.

SYNTHÈSES **K**DE PHARMACIE ET DE CHIMIE

PRÉSENTÉES ET SOUTENUES A L'ÉCOLE DE PHARMACIE.

SIROP DE QUINQUINA AU VIN.

SYRUPUS CUM KINAKINA VINO PARATUS.



24	Extrait m	ou de quinqu	ina (<i>Extr</i>	actum	molle	Kinæ		
	kinæ).							2
	Vin de Lu	nel (Vinum a	lbum Lun	atense)				50
	Sucre bla	nc (Saccharun	n album)	. '				75
P	aites dissoi	dre l'extrait	de Quino	quina d	lans le	e vin;	filtre	z 1
11880	on en vase	outez-y le suc	ere, et fa	ites un	sirop	par s	imple	so
uuc T.	on en vase	nos.						
11	omes d'est	mes de ce si	op conti	ennent	soixa	nte-ci	inq ce	nti

TABLETTES DE MAGNÉSIE.

TABELLÆ CUM MAGNESIA.



	20	Magnésie pure (Magnesia pura).				
	-9-	a pare (magnesia para).				90
		Sucre blanc (Saccharum album):				. 410
		Mucilage de gomme adragante (Mucag	n cu	m ann		410
e.	Daniel C	tragacantha).	o cu	n yun	imi	-
A		or any another teat).				0.5.
5	· Fa	nites suivant l'art des tablettes de sept	décie	ramn	nes (hagua
1 .	table	ette contiendra quinze centigrammes de	Ma	rnácio	.00. 0	maque

107

aque

.



EXTRAIT DE RATANHIA.

EXTRACTUM RADICIS KRAMERIÆ TRIANDRÆ.

L Racines sèches de Ratanhia (Krameria triandra). Coupez la racine de Ratanhia en tronçons minces; faites-la sécher à l'étuve, et réduisez-la en poudre demi-fine; humectez cette poudre avec la moitié de son poids d'eau pure, et après douze heures de contact tassez-la convenablement entre deux diaphragmes dans un cylindre en étain; lessivez-la avec de l'eau pure à 15 ou 20 degrés; arrêtez l'écoulement de la liqueur aussitôt qu'elle passera peu concentrée ; chauffez-la au bain-marie ; passezla pour séparer le coagulum qui se sera formé, et procédez à l'évaporation au bain-marie jusqu'en consistance d'extrait.

TEINTURE ÉTHÉRÉE DE PERCHLORURE DE FER.

(Teinture de Bestuchef ou du docteur Klaproth.)

TINCTURA ÆTHEREA DE CHLORURETO FERRICO.

Perchlorure de fer sec (Chloruretum ferricum). Liqueur d'Hoffmann (Ether alcoolisatus). Mettez le chlorure de fer avec la liqueur d'Hoffmann dans un flacon bouché à l'émeri; la dissolution s'opérera avec facilité: conservez à l'abri de la lumière.

ÉLECTUAIRE LÉNITIF.

ELECTUARIUM LENITIVUM.

24 Orge entière (Hordeum vulgare). 64 20
Racines de Polypode de chêne (Polypodium vulgare). 64 20
— de Réglisse (Glycyrrhiza glabra). 32-15

Feuilles fraîches de Scolopendre officinale	(Scole)- ⁽²⁾		
pendrium officinarum)			48- 2	5
fraîches de Mercuriale (Mercurialis	annua	S	125 6	0 .
Raisins secs (Vitis vinifera)			64-2	0
Pruneaux noirs (Prunus domestica).			48- 2	5
Jujubes (Ziziphus vulgaris)			48 *	25
Tamarins (Tamarindus indica)			48- 1	3
Séné palte (Cassia acutifolia).			64-	30
Sucre (Saccharum)		. 4	250- 2	525
Pulpe de Tamarins (Pulpa Tamarindorum).		492.	70
Pulpe de Casse (Pulpa Cassiæ)		ū.	192	20
de pruneaux (Pulpa prunorum)			192	90
Poudre de Séné (Pulvis foliorum Sennæ).			460-	80
de Fenouil (Pulvis seminum Fæniculi).		-6	4
- d'Anis (Pulvis seminum Anisi)			-8	4

Faites bouillir dans l'eau d'abord l'orge jusqu'à ce qu'elle soit cre-vée, ensuite le Polypode, et enfin la racine de Réglisse, les feuilles de Scolopendre et de Mercuriale et les fruits. Passez avec expres-

Faites séparément une légère décoction des feuilles de Séné; raites separement une regiere decoction des teutiles de Sene; passez, mêlez les deux décoctions, et faites-les évaporer ensemble jusqu'à ce qu'elles soient réduites à un kilogramme environ; ajoutez-y le Sucre, et faites un sirop très-cuit dans lequel vous délayerez d'abord les pulpes bien préparées, ensuite les poudres de Séné, de Fenouil et d'Anis.

MAGNÉSIE CALCINÉE.

OXYDUM MAGNESICUM.

Magnésie blanche (Hydro-Carbonas magnesicus).

Calcinez dans un creuset jusqu'à dégagement complet de l'eau et de l'acide carbonique.

Comme la magnésie est très-légère, on est ordinairement obligé d'opérer sur des volumes considérables, et l'on ne trouve pas facilement des creusets d'une capacité convenable; on les remplace avantageusement par des vases en terre non vernissés, nommés **camions*, de deux litres et demi de capacité environ: on reniplit

deux de ces vases de magnésie carbonatée pulvérisée, qu'il faut v atasser modérément; on les renverse l'un sur l'autre, et on les assujettit dans cette position au moyen d'un fil de fer assez fort. Le vase supérieur doit être percé dans son fond d'une petite ouverture. On place le tout dans un fourneau convenable, et l'on chauffe graduellement jusqu'au rouge. Il faut un temps assez long et une température soutenue pour que le carbonate soit décomposé jus-

La magnésie est suffisamment calcinée lorsque, projetée, après son refroidissement, dans de l'eau acidulée par l'acide sulfurique, · elle s'y dissout sans effervescence. Elle doit être tenue dans des flacons bouchés. Lorsqu'elle est pure,

sa dissolution dans l'acide chlorhydrique ne doit pas précipiter par le bicarbonate de potasse à la température ordinaire ; la même dissolution, convenablement acidulée par l'acide chlorhydrique, ne doit nas précipiter non plus par l'addition de l'ammoniaque en excès.

PHOSPHATE DE SOUDE CRISTALLISÉ.

Phosphate acide de chaux (Biphosphas calcicus). Carbonate de soude (Carbonas sodicus).



Dissolvez le carbonate de soude dans l'eau, versez la dissolution par parties dans le phosphate acide de chaux liquide, jusqu'à ce que la liqueur verdisse le sirop de violette; filtrez, lavez le dépôt avec de l'eau ; ajoutez cette liqueur à la première, évaporez le tout jusqu'à 25° de l'aréomètre, et laissez cristalliser par refroidissement.

Les eaux mères seront évaporées de nouveau ; on s'assurera préalablement qu'elles ont encore une réaction alcaline; s'il en était autrement, on y ajonterait une nouvelle quantité de carbonate de soude jusqu'à ce que l'effet indiqué fût produit.

Tous les cristaux réunis seront redissous de nouveau et purifiés par une nouvelle cristallisation.

Le phosphate de soude cristallisé est efflorescent ; il contient 71,72 pour 100 d'eau de cristallisation; il se dissout dans quatre parties d'eau à 16° et dans deux parties d'eau bouillante. Sa solution , lorsqu'il est pur, doit donner avec le nitrate de baryte un précipité blanc, entièrement soluble dans l'acide nitrique.

SOUS-NITRATE DE BISMUTH.

(Blanc de fard , Magistère de Bismuth.)

SUB-NITRAS BISMUTHICUS.

J.

Bismuth purifié (Bismuthum purum).
Acide nitrique à 35° (Acidum nitricum.

annuary by !!

Mettez l'acide dans un matras, réduisez le bismuth en poudre grossière, sjoutez-y le métal par portions et avec précaution, afin d'éviter une effervescence trop vive; lorsqu'elle aura cessé, portez la liqueur à l'ébullition pour que la dissolution soit complète, laissez déposer, décantez, évaporez aux deux tiers dans une capsule de porcelaine, et versez le liquide dans 40 ou 50 fois son poids d'eau pure, en agitant continuellement le mélange; il se formera un précipité blanc très-abondant de sous-nitrate de bismuth.

La liqueur surnageant retiendra encore une quantité assez considérable de nitrate acide de bismuth. En versant dans cette liqueur de l'ammoniaque de manière à saturer une portion de l'acide seulement, on précipitera une nouvelle quantité de sous-nitrate qui s'ajoutera au premier. Il faut éviter avec soin de saturer complétement l'acide nitrique, et ajouter l'ammoniaque par petites portions; la liqueur doit conserver toujours une réaction acide trèsprononcée.

Le sous-nitrate de bismuth est d'un blanc pur et nacré; on doit le conserver à l'abri des émanations sulfureuses qui le colorent en noir.

ÉTHER ACÉTIQUE.

ÆTHER ACETICUS.

Se

Versez d'abord l'alcool et l'acide acétique dans une cornue de

Combound o , got . 1/

verre; ajoutez ensuite l'acide sulfurique en agitant pour opérer le mélange. Adaptez à la cornue une allonge et un ballon, et distillez au bain de sable jusqu'à ce que vous ayez recueilli environ 175 parties de produit.

Mettez dans un flacon la liqueur distillée avec une petite quantité de carbonate de potasse; agitez; décantez après quelques heures de contact, et distillez de nouveau pour obtenir 150 parties de produit.

L'Éther acétique pur marque 23° à l'aréomètre et est très-peu miscible à l'eau. Celui qui marque davantage et qui s'unit facilement avec l'eau, contient d'autant plus d'alcool qu'il est plus léger et plus soluble dans l'eau.

Je hay chammer

100 - more

Combound to pot . 2/